This Page Is Inserted by IFW Operations and is not a part of the Official Record

BEST AVAILABLE IMAGES

Defective images within this document are accurate representations of the original documents submitted by the applicant.

Defects in the images may include (but are not limited to):

- BLACK BORDERS
- TEXT CUT OFF AT TOP, BOTTOM OR SIDES
- FADED TEXT
- ILLEGIBLE TEXT
- SKEWED/SLANTED IMAGES
- COLORED PHOTOS
- BLACK OR VERY BLACK AND WHITE DARK PHOTOS
- GRAY SCALE DOCUMENTS

IMAGES ARE BEST AVAILABLE COPY.

As rescanning documents will not correct images, please do not report the images to the Image Problem Mailbox.

.,			
	·		>
		•	·
-4	÷.		
	•		
2		I.	

Continous process for preparing organoalkoxysiloxanes

Patent number:

EP1205505

Publication date:

2002-05-15

Inventor:

STANDKE BURKHARD DR (DE); HORN MICHAEL DR

(DE)

Applicant:

DEGUSSA (DE)

Classification:

- international:

C08G77/06; C07F7/08

- european:

C07F7/08D4K

Application number: EP20010122999 20010926 Priority number(s): DE20001056343 20001114

Also published as:

US2002086907 (A1) JP2002193980 (A)

EP1205505 (A3) DE10056343 (A1)

Cited documents:

GB674137

US3792071

US4506087 EP0650968

US4226793

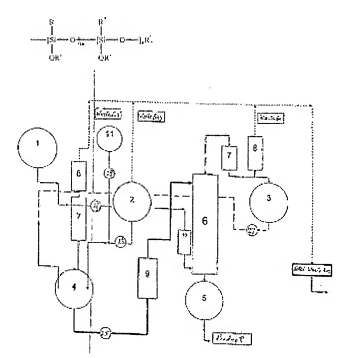
Abstract of EP1205505

Preparation of organoalkoxy siloxanes involves mixing at least one organotrichlorosilane, water and alcohol with simultaneous removal of hydrogen chloride and passage of the crude product following an average residence time of 0.5-180 minutes to a reaction-distillation column at 50-200 degrees C to separate volatile components as an overhead product and yield the organoalkoxysiloxanes at the sump product. Preparation of organoalkoxy siloxanes of formula (I) involves:

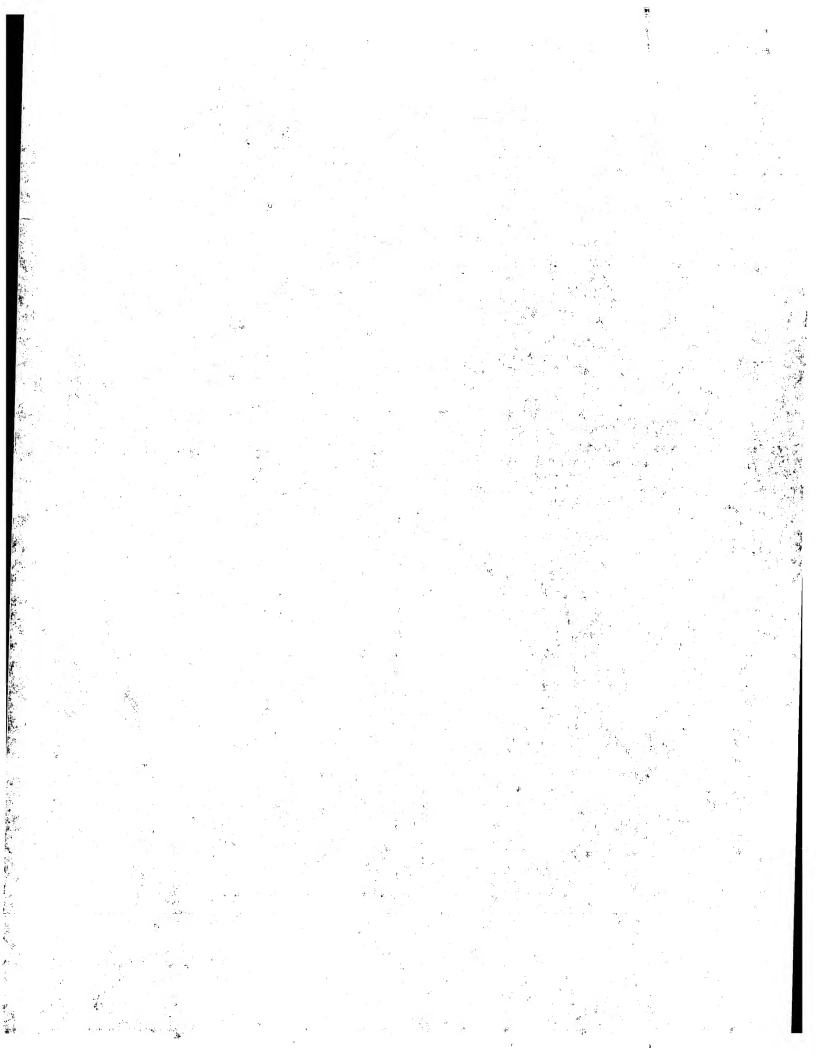
- (A) mixing:
- (1) at least one organotrichlorosilane, optionally mixed with tetrachlorosilane;
- (2) water; and

R' = methyl or ethyl; n, m = 0-20; andn+m = at least 2.

(3) alcohol in a molar ratio of (A1):(A2):(A3) of 1:0.59-0.95:0.5:100 respectively at 0-150 degrees C with simultaneous removal of hydrogen chloride from the system and passage of the crude product following an average residence time of 0.5-180 minutes to (B) a reaction-distillation column at 50-200 degrees C to separate volatile components as an overhead product and yield the organoalkoxysiloxanes at the sump product. R, R" = methyl, ethyl, vinyl, n-propyl, i-propyl, gamma -chloropropyl, n-butyl, i-butyl, n-pentyl, ipentyl, n-hexyl, n-heptyl, i-heptyl, n-octyl, i-octyl, hexadecyl, octadecyl or alkoxy;



Data supplied from the esp@cenet database - Worldwide



(11) EP 1 205 505 A2

(12)

EUROPÄISCHE PATENTANMELDUNG

- (43) Veröffentlichungstag: 15.05.2002 Patentblatt 2002/20
- (51) Int CI.7: C08G 77/06, C07F 7/08

- (21) Anmeldenummer: 01122999.4
- (22) Anmeldetag: 26.09.2001
- (84) Benannte Vertragsstaaten:
 AT BE CH CY DE DK ES FI FR GB GR IE IT LI LU
 MC NL PT SE TR
 Benannte Erstreckungsstaaten:
 AL LT LV MK RO SI
- (30) Priorität: 14.11.2000 DE 10056343

- (71) Anmelder: Degussa AG 40474 Düsseldorf (DE)
- (72) Erfinder:
 - Standke, Burkhard, Dr. 79540 Lörrach (DE)
 - Horn, Michael, Dr.
 79618 Rheinfelden (DE)
- (54) Kontinuierliches Verfahren zur Herstellung von Organoalkoxysiloxanen
- (57) Die vorliegende Erfindung betrifft ein spezielles Verfahren zur kontinuierlichen Herstellung eines Gemischs von Organoalkoxysiloxanen, ausgehend von (i) einem Organotrichlorsilan oder einem Gemisch von Organotrichlorsilanen oder einem Gemisch aus mindestens einem Organotrichlorsilan und Tetrachlorsilan, (ii)

Wasser und (iii) Alkohol.

Ferner betrifft die vorliegende Erfindung Gemische von Organoalkoxysiloxanen, die nach dem kontinuierlichen Verfahren erhältlich sind sowie die Verwendung solcher Gemische.

Beschreibung

[0001] Die vorliegende Erfindung betrifft ein spezielles Verfahren zur Herstellung von Organoalkoxysiloxanen, Gemische von Organoalkoxysiloxanen, die nach diesem Verfahren erhältlich sind, sowie die Verwendung solcher Gemische.

[0002] Es ist lange bekannt, ein Organoalkoxysilan durch Veresterung eines Organochlorsilans mit einem Alkohol herzustellen.

[0003] Es ist ferner bekannt, Orthokieselsäuretetraalkylester oder deren Oligomere durch Veresterung aus Tetrachlorsilan oder aus oligomeren Chlorsiloxanen herzustellen DE 27 44 726 C2. Bei diesem Verfahren kann gleichzeitig mit der Veresterung oder im Anschluß an die Veresterung eine Oligomerisierung durch definierte Wasserzusätze durchgeführt werden.

[0004] Aufgrund des unterschiedlichen Hydrolyse- bzw. Kondensationsverhaltens von monomerem Edukt und den dabei entstehenden Folgeprodukten ist die Reaktionsführung zur gezielten Herstellung oligomerer Kieselsäureester äußerst schwierig, insbesondere wenn angestrebt ist, Veresterung, Hydrolyse und Kondensation gleichzeitig bzw. kontinuierlich und großtechnisch zu betreiben.

[0005] Darüber hinaus sollen so erhaltene Systeme möglichst lagerstabil sein, d. h., ihre physikalischen sowie chemischen Eigenschaften, wie Oligomerenverteilung und Viskosität, möglichst lange beizubehalten.

[0006] DE 28 09 871 C2 offenbart ein Verfahren zur partiellen Hydrolyse von Orthokieselsäure-tetra-(alkoxyalkyl)ester, wobei man die Gesamtmenge an Wasser; die zur gezielten Teilhydrolyse erforderlich ist, bereits zu Beginn der Umsetzung mit dem Ester vermischt.

[0007] EP 0 518 057 lehrt ein Verfahren zur gezielten Herstellung von Organoalkoxysilanen durch Kondensation oder Cokondensation von Vinyl- und/oder Alkylalkoxysilanen in Gegenwart eines Katalysators, wobei die berechnete Wassermenge in Lösung der 0,2- bis 8fachen Gewichtsmenge an Methanol oder Ethanol eingesetzt wird.

[0008] Ferner beschreibt EP 0 814 110 A1 (O.Z. 5063) ein Verfahren zur diskontinuierlichen Herstellung von C₃- bis C₁₈-Alkyltrialkoxysiloxanen durch gezielte Kondensation entsprechender Alkylalkoxysilane in Gegenwart von Chlorwasserstoff (HCI), wobei man mehr als 1 Mol Wasser pro Mol Silicium zur Hydrolyse bzw. Kondensation des Alkoxysilans verwendet.

[0009] EP 0 579 453 A2 lehrt ein Verfahren zur Herstellung von Alkylalkoxysiloxanen, insbesondere auf Basis von Isobutyltrimethoxysilan (IBTMO), wobei für die gezielte Hydrolyse 0,1 bis 0,6 Mol Wasser pro Mol Alkoxysilan eingesetzt werden. Hierbei entstehen alkoholhaltige Gemische, die einen hohen Anteil an Silanmonomer, d. h. Edukt enthalten, wodurch das Produkt bei Applikation einen hohen Anteil an flüchtigem Monomer aufweist und darüber hinaus einen niedrigen Flammpunkt besitzt.

[0010] Weiterhin ist aus J. Organometallic Chem. Bd. 489 (1995) eine diskontinuierliche Methode zur Hydrolyse von Isopropyltrimethoxysilan zu entnehmen.

[0011] US 5 112 393 (= WO 92/06101) offenbart lösemittelfreie Organoalkoxysiloxane mit 2 bis 9 Si-Einheiten zur wasserabweisenden Ausstattung von mineralischen Baustoffen, wobei dem Siloxan zur Verbesserung der abweisenden Eigenschaften fluororganische Verbindungen zugesetzt werden können. Als Organogruppen sind dem US-Patent 5 112 393 u. a. C₁- bis C₃₀-Alkyl/Cycloalkyl/Arylalkyl/Alkaryl oder deren Mischungen, ferner olefinische bzw. mit Heteroatomen oder Fluoratomen substituierte Organogruppen zu entnehmen. Insbesondere werden Siloxane mit C₄-bis C₈-Alkylgruppen und einem Oligomerisierungsgrad von 2 bis 4 hervorgehoben, wobei 1.3-di-n-Octyl-1,1,3,3-tetramethoxydisiloxan und 1,3-di-n-Octyl-1,1,3,3-tetraethoxydisiloxan als bevorzugt herausgestellt werden. Auch deren Herstellung erfolgt diskontinuierlich. Darüber hinaus ist die gezielte Herstellung dieser Disiloxane aufwendig und teuer. [0012] Weiterhin ist aus US 5 543 173 eine Methode zur gezielten Hydrolyse von Alkoxysilanen bekannt, wobei das

Produkt einen erheblichen Anteil an Hydrolysealkohol bzw. deutliche Mengen an Lösemittel, wie Toluol, Metylisobutylketon (MIBK), aufweist. Als Edukte offenbart US 5 543 173 Organoalkoxysilane mit Organogruppen, wie Aminoalkyl, Diaminoalkyl, beispielsweise N-2-Aminoethyl-3-aminopropyl, Vinyl, C₆- bis C₂₀-Alkyl, beispielsweise Methyl, Ethyl, i-Propyl, n-Butyl, insbesondere Octyl, Halogenalkyl, Methacryloxyalkyl oder Mercaptoalkyl. Auch hier werden Alkoxysilane eingesetzt, die in einem gesonderten Verfahren durch Veresterung der jeweiligen Chlorsilane mit einem Alkohol erhältlich sind. Solche diskontinuierlichen, über mehrere Verarbeitungsstufen durchgeführte Verfahren sind in der Regel aufwendig und kostenintensiv.

[0013] Es ist femer hervorzuheben, daß jedes solcher Organoalkoxysilane einschließlich entsprechender oligomerer Siloxane ein anderes Hydrolyse- bzw. Kondensationsverhalten besitzt und daher auch die Durchführung solcher Verfahren im Produktionsmaßstab erheblich erschwert.

[0014] Der vorliegenden Erfindung lag die Aufgabe zugrunde, ein möglichst wirtschaftliches Verfahren zur kontinuierlichen Herstellung von Organoalkoxysiloxanen bereitzustellen.

[0015] Die gestellte Aufgabe wird erfindungsgemäß entsprechend den Angaben der Patentansprüche gelöst.

[0016] Überraschenderweise wurde gefunden, daß man in einfacher und wirtschaftlicher Weise Organoalkoxysiloxane aus einem Organochlorsilan oder aus einem Gemisch von Chlorsilanen, einer definierten Menge Wasser und

einem Alkohol in einem kontinuierlichen Verfahren herstellen kann, wenn man in einer ersten Verfahrensstufe, beispielsweise einem Rührkessel oder einer Reaktionskolonne, die Komponenten (i) Organotrichlorsilan oder ein Gemisch aus Organotrichlorsilanen, vorzugsweise Alkyltrichlorsilane, insbesondere n-Propyltrichlorsilan und/oder Vinyltrichlorsilan, oder ein Gemisch aus mindestens einem Organotrichlorsilan und Tetrachlorsilan, (ii) Wasser, geeigneterweise vollentsalztes Wasser, und (iii) Alkohol, vorzugsweise Methanol und/oder Ethanol, in einem molaren Verhältnis (i): (ii): (iii) von 1 : (0,59 bis 0,95) : (0,5 bis 100), vorzugsweise 1 : (≥ 0,6 bis 0,9) : (1 bis 3), besonders vorzugsweise 1 : (0,65 bis 0.85); (1 bis 3), vorteilhaft unter Durchmischung, zusammenbringt, bei einer Temperatur von 0 bis 150°C, vorzugsweise von 20 bis 70 °C, besonders bevorzugt bei 40 bis 60 °C, reagieren läßt, gleichzeitig über die Gasphase HCI aus dem System entfernt (Abgas) und das Rohprodukt nach einer mittleren Verweilzeit von 0,5 bis 180 Minuten, vorzugsweise 1 bis 60 Minuten, besonders vorzugsweise 4 bis 30 Minuten, gegebenenfalls über einen Vorwärmer, in die Reaktions-Destillationskolonne der zweiten Verfahrensstufe überführt, um die Reaktion auf der Kolonne zu vervollständigen, vorzugsweise dabei eine zusätzliche, d. h. weitere Menge an Alkohol in einem molaren Verhältnis (i): (iii) von 1 : (0,1 bis 100), vorzugsweise 1 : (0,5 bis 10), besonders vorzugsweise 1 : (1 bis 3), einspeist, hier als Kopfprodukt Alkohol und HC! abführt und die Organoalkoxysiloxane als Sumpfprodukt, d. h. als Konzentrat in Form eines Gemischs, gewinnt, wobei man in der ersten Stufe die Edukte in einer Menge aufgibt, wie man Produkt aus der zweiten Stufe entnimmt bzw. Abgas, wie HCI und geringe Mengen an Chloralkyl, abführt. Die Sumpftemperatur der Reaktions-Destillationskolonne beträgt geeigneterweise 50 bis 200 °C, vorzugsweise 100 bis 180 °C, besonders vorzugsweise 150 bis 170 °C.

[0017] Nach dem vorliegenden Verfahren kann man in einfacher und besonders wirtschaftlicher Weise Organoalkoxysiloxangemische vorteilhaft in kontinuierlicher Fahrweise herstellen. Insbesondere ist das erfindungsgemäße Verfahren für die großtechnische Anwendung geeignet.

[0018] Gegenstand der vorliegenden Erfindung ist daher ein Verfahren zur kontinuierlichen Herstellung eines Gemisches von Organoalkoxysiloxanen der allgemeinen Formel I

$$R'O - \begin{bmatrix} Si - O - \end{bmatrix}_{m} - \begin{bmatrix} Si - O - \end{bmatrix}_{n}R'$$

$$OR'$$

$$OR'$$

$$(I),$$

worin Gruppen R und R" gleich oder verschieden sind und Methyl, Ethyl, Vinyl, n-Propyl, i-Propyl, γ-Chlorpropyl, n-Butyl, i-Butyl, i-Pentyl, i-Pentyl, i-Hexyl, i-Hexyl, n-Heptyl, i-Heptyl, i-Octyl, i-Octyl, Hexadecyl, Octadecyl oder Alkoxy, d. h. beispielsweise Methoxy oder Ethoxy, bedeuten, R' eine Methyl- oder Ethylgruppe oder gegebenenfalls ein Wasserstoffatom darstellt, n und m gleich oder verschieden sind und eine Zahl von 0 bis 20 darstellen, mit der Maßgabe (n+m) ≥ 2,

indem man in einer ersten Verfahrensstufe die Komponenten (i) Organotrichlorsilan oder ein Gemisch aus Organotrichlorsilanen oder ein Gemisch aus mindestens einem Organotrichlorsilan und Tetrachlorsilan, (ii) Wasser und (iii) Al-kohol, in einem molaren Verhältnis (i): (ii): (iii) von 1: (0,59 bis 0,95): (0,5 bis 100) zusammenbringt, bei einer Temperatur von 0 bis 150 °C reagieren läßt, gleichzeitig Chlorwasserstoff aus dem System entfernt und Rohprodukt nach einer mittleren Verweilzeit von 0,5 bis 180 Minuten anteilig in die Reaktions-Destillationskolonne der zweiten Verfahrensstufe überführt, hier flüchtige Komponenten als Kopfprodukt abführt und die Organoalkoxysiloxane als Sumpfprodukt erhält, wobei die Reaktions-Destillationskolonne der zweiten Verfahrensstufe bei einer Sumpftemperatur von 50 bis 200 °C betrieben wird.

[0019] Gegenstand der vorliegenden Erfindung sind ferner Gemische linearer, cyclischer und/oder netzartiger Organoalkoxysiloxane gemäß Formel I, die nach dem erfindungsgemäßen Verfahren erhältlich sind. Unter linearen, cyclischen und/oder netzartigen Organoalkoxysiloxanen sollen hier insbesondere Strukturen mit einem mittleren Oligomerisierungsgrad von 2 bis 30, vorzugsweise von 3 bis 8, besonders bevorzugt von 4 bis 6, verstanden werden.

[0020] Darüber hinaus kann das als Sumpfprodukt nach dem vorliegenden, kontinuierlichen Verfahren erhältliche Gemisch aus Organoalkoxysiloxanen gegebenenfalls einen geringen bzw. noch meßbaren Anteil monomeres Organoalkoxysilan enthalten.

[0021] Vorzugsweise setzt man beim erfindungsgemäßen Verfahren als Chlorsilane Tetrachlorsilan, Methyltrichlorsilan, Vinyltrichlorsilan (VTCS), Ethyltrichlorsilan, n-Propyltrichlorsilan (n-PTCS), i-Propyltrichlorsilan (i-PTCS), y-Chlorpropyltrichlorsilan, i-Butyltrichlorsilan (i-BTCS), n-Butyltrichlorsilan (n-BTCS), Pentyltrichlorsilan, Hexyltrichlorsilan, hexyltrichlorsilan, n-Octyltrichlorsilan (n-OCTCS), i-Octyltrichlorsilan (i-OCTCS), Hexadecyltrichlorsilan sowie Octadecyltrichlorsilan ein.

[0022] Ferner wird als Komponente (iii) Methanol oder Ethanol bevorzugt eingesetzt.

[0023] Dabei werden im erfindungsgemäßen Verfahren die Komponenten (i), (ii) und (iii) in der ersten Verfahrensstufe

10

25

30

L. 1 200 303 AZ

vorzugsweise von 1 : (> 0,6 bis 0,9) : (1 bis 3), insbesondere in einem molaren Verhältnis von 1 : (0,8 bis 0,85) : (1,5 bis 2 5) eingesetzt.

[0024] Die mittlere Verweilzeit der Komponenten in der erfindungsgemäßen ersten Verfahrensstufe beträgt 0,5 bis 180 Minuten, vorzugsweise 1 bis 60 Minuten, besonders vorzugsweise 4 bis 30 Minuten, wobei die erste Verfahrensstufe geeigneterweise bei einer Temperatur von 20 bis 70 °C, insbesondere bei 40 bis 60 °C betrieben wird.

[0025] Nach der mittleren Verweilzeit ist die Reaktion in der Regel soweit fortgeschritten, um anteilig, d. h. kontinuierlich Rohprodukt aus der ersten Verfahrensstufe in die Reaktions-Destillationskolonne der zweiten Verfahrensstufe zu überführen. Dabei kann man das Rohprodukt aus der ersten Verfahrensstufe vor Eintritt in die zweite Verfahrensstufe über einen Vorwärmer führen.

[0026] Es ist vorteilhaft, wenn man das Rohprodukt aus der ersten Verfahrensstufe der oberen Hälfte der Reaktions-Destillationskolonne zuführt. Jedoch kann man auch das Rohprodukt der ersten Stufe dem unteren Teil der Kolonne der zweiten Stufe zuführen.

[0027] Im Hinblick auf eine möglichst vollständige Veresterung ist es beim erfindungsgemäßen Verfahren ferner von Vorteil, wenn man in den unteren Teil der Reaktions-Destillationskolonne der zweiten Verfahrensstufe zusätzlich Alkohol in einem molaren Verhältnis von der Komponenten (i): (iii) von 1: (0,1 bis 100) einspeist.

[0028] Dabei fällt der beim vorliegenden Verfahren im Überschuß eingesetzte Alkohol geeigneterweise in der zweiten Verfahrensstufe des erfindungsgemäßen Verfahrens am Kolonnenkopf als Alkoholfraktion an.

[0029] Figur 1 gibt das Fließschema einer bevorzugten Ausführungsform der vorliegenden Erfindung wieder.

[0030] Im allgemeinen führt man das erfindungsgemäße Verfahren derart aus, daß man die Komponenten (i), (ii) und (iii) (vgl. beispielhaft Figur 1: 1, 2, 11) wohl dosiert dem Reaktor 4 der ersten Verfahrensstufe zuführt und bei einer Reaktionstemperatur von 0 bis 150 °C unter guter Durchmischung reagieren läßt, wobei Rohprodukt nach einer mittleren Verweilzeit von 0,5 bis 180 Minuten aus dem Reaktor der ersten Stufe anteilig, d. h. kontinuierlich entnommen und entsprechend durch Komponenten (i), (ii) und (iii) ersetzt werden kann. Der üblicherweise im Überschuß eingesctzte Alkohol kann sowohl die Aufgabe einer Reaktionskomponente als auch die eines Reaktionsmediums übernehmen. Bei der Umsetzung in der ersten Reaktionsstufe entstehende HCI kann bei der Hydrolyse, Veresterung sowie Kondensation des vorliegenden Verfahrens in vorteilhafter Weise katalytisch wirken und wird in der Regel über die Gasphase als Abgas abgeführt. Das aus der ersten Stufe kontinuierlich entnommene Rohprodukt wird vorzugsweise über einen Vorwärmer 9 geführt und in die Reaktions-Destillationskolonne 6 der zweiten Verfahrensstufe überführt, wobei das gewünschte Produkt, d. h. das Gemisch aus Organoalkoxysiloxanen als Produkt aus dem Kolonnensumpf 5 entnommen und die produktfremden Komponenten im wesentlichen über den Kopf 7,8 der Kolonne abgeführt werden kann.

[0031] So kann in einer bevorzugten Ausführungsform des erfindungsgemäßen, kontinuierlichen Verfahrens das Rohprodukt aus der ersten Stufe in den oberen Teil der Reaktions-Destillationskolonne der zweiten Stufe geleitet und die zusätzliche Menge an Alkohol beispielsweise über den Verdampfer 10 in den unteren Teil der Reaktions-Destillationskolonne der zweiten Stufe eingespeist werden, wobei im Rohprodukt vorhandene Chlorsilane und Chlorsiloxane im Gegenstrom mit Alkohol unter Abspaltung von HCI reagieren können. Der in der zweiten Verfahrensstufe am Kolonnenkopf anfallende Alkohol 3, der je nach Reaktionsführung HCI, Organochloralkoxysilane, Organotrialkoxysilane oder entsprechende Siloxane enthalten kann, wird geeigneterweise nach Kondensation der Kolonne 6 der zweiten Verfahrensstufe und/oder als Edukt in den Reaktor 4 der ersten Verfahrensstufe zurückgeführt.

[0032] Das Sumpfprodukt aus der zweiten Verfahrensstufe des erfindungsgemäßen Verfahrens kann zusätzlich nachbehandelt werden. So kann man gegebenenfalls im Sumpfprodukt noch vorhandene monomere Organoalkoxysilane. Spuren von Alkohol oder Organochlorsilane beispielsweise über eine weitere, der Reaktions-Destillationskolonne nachgeschaltete Destillationseinheit oder über einen Dünnschichtverdampfer aus dem Produkt destillativ entfernen. Darüber hinaus sollten vorliegende Organoalkoxysiloxane der allgemeinen Formel I mindestens eine Gruppe R oder R" enthalten, welche von Alkoxy verschieden ist. Trüb- oder Schwebstoffe kann man geeigneterweise durch Filtration aus dem Produkt entfernen. Sollte eine Verringerung der Farbzahl des Produkts gewünscht sein, kann dies durch eine Behandlung des Produkts mit einem Absorptionsmittel, wie Aktivkohle oder Kieselsäure, erfolgen. Darüber hinaus kann man den Chloridgehalt des Organoalkoxysiloxangemischs durch Fällung mit Alkalien, wie Natriumalkoholate, Ammoniak oder Natron- bzw. Kalilauge, weiter gesenkt werden.

[0033] Besonders vorzugsweise stellt man nach dem erfindungsgemäßen Verfahren Gemische aus n-Propylmethoxysiloxanen, n-Propylethoxysiloxanen, Vinylethoxysiloxanen, Vinylmethoxysiloxanen oder entsprechend gemischte n-Propyl/Vinylsiloxancopolymere her, wobei diese Produkte sich insbesondere durch eine spezielle Zusammensetzung des Oligomerengemischs mit einem mittleren Oligomerisierungsgrad von 2 bis 30, vorzugsweise von 3 bis 8, besonders bevorzugt von 4 bis 6, auszeichnen, so wie es beispielsweise im Detail aus der deutschen Parallelanmeldung mit dem Titel "n-Propylethoxysiloxane, Verfahren zu deren Herstellung und deren Verwendung" hervorgeht. Es wird ausdrücklich darauf hingewiesen, daß der Inhalt der deutschen Parallelanmeldung mit dem Titel "n-Propylethoxysiloxane, Verfahren zu deren Herstellung und deren Verwendung" auch als Offenbarung der vorliegenden Anmeldung zu sehen ist.

35

[0034] Erfindungsgemäß erhaltene Gemische polykondensierter, vorzugsweise oligomerer Organoalkoxysilane sind in der Regel lösemittelfrei und mehr als 6 Monate lagerstabil und können vorteilhaft als Konzentrat, in verdünnter Form, beispielsweise als Lösung in Benzinkohlenwasserstoffen oder als alkoholische Lösung, vorzugsweise gelöst in Methanol. Ethanol und/oder in n-bzw. i-Propanol, oder in emulgierter Form, vorzugsweise als wäßrige Zubereitung sowohl in nicdrigviskosem als auch in hochviskosem, pastösem Zustand, oder in wie auch immer gearteten Mitteln verwendet werden. So können erfindungsgemäße Organoalkoxysiloxangemische beispielsweise in einer wäßrigen und/oder alkoholischen Zubereitung unter Zusatz eines Verdickungsmittels zur Erzeugung pastöser Eigenschaften für die Behandlung von anorganischen Oberflächen, beispielsweise zur wasser-, öl-, schmutz- bzw. farbabweisenden oder korrosionverhindernden oder haftvermittelnden Ausstattung von Metall, Keramik, Baustoffen, Bauteilen und Bauwerken. wie Eisen, Stahl, Ziegel, Mauersteine, Naturstein, Beton, Kalksandstein, Marmor, Fliesen, Kunststein, Flachglas, Hohlglas Vcrbundglas, Brücken, Dächer, Fassaden, um nur einige Beispiele zu nennen, verwendet werden. [0035] Zudem können die erfindungsgemäß erhaltenen Siloxangemische für die Hydrophobierung und Oberflächenmodifizierung von Textilien, Leder, Zellulose- und Stärkeprodukten, für die Beschichtung von Glas- und Mineralfasern, zum Beispiel als Bindemittel oder als Zusatz zu Bindemittel, für die Oberflächenmodifizierung von Füllstoffen, für die Verbesserung der rheologischen Eigenschaften von Dispersionen und Emulsionen, als Haftvermittler, beispielsweise für die Verbesserung der Haftung organischer Polymere auf anorganischen Substraten, als Trennmittel, als Vernetzer oder als Zusatzstoff für Farben und Lacke verwendet werden. [0036] Die vorliegende Erfindung wird durch die nachfolgenden Beispiele näher erläutert.

20 Beispiele

25

35

40

55

Beispiel 1

[0037] Kontinuierliche Herstellung eines n-Propylethoxysiloxangemischs (VPS 9892)

Beschreibung der Anlage

[0038] Versuchsapparatur, vgl. Figur 1:

- 30 1 Vorlage Alkohol; 2-I-Glaskolben
 - 2 Vorlage Chlorsilan(gemisch); 1-I-Glaskolben
 - 3 Vorlage Rück-Alkohol; 100-ml-Tropftrichter
 - 4 Reaktor; 2-I-Doppelmantelkolben, Ölthermostat beheizt
 - 5 Kolonnensumpf; 2-I-Doppelmantelkolben. Ölthermostat beheizt
 - 6 Kolonne; Länge: 150 cm, Ø: 28 mm, Füllung: Porzellansattelkörper Ø ca. 4 mm
 - 7 Intensivkühler; Länge: 55 cm
 - 8 Tiefkühler; Länge: 20 cm, mit Trockeneis/Isopropanol-Mischung gekühlt
 - 9 Vorwärmer; Doppelmantel-Glasgefäß mit V = ca. 40 ml, Ölthermostat beheizt
 - 10 Verdampfer; Doppelmantel-Glasgefäß mit V = ca. 20 ml, Ölthermostat beheizt
 - 11 Vorlage Wasser/Alkohol-Gemisch; 500-ml-Glaskolben
 - A PROMINENT-Membranpumpe "Gamma/4", Dosierleistung von 0,69 l/h
 - B PROMINENT-Membranpumpe "Gamma/4", Dosierleistung von 0,69 l/h
 - C PROMINENT-Membranpumpe "Gamma/4", Dosierleistung von 1,60 l/h
 - D PROMINENT-Membranpumpe "Gamma/4", Dosierleistung von 0,69 l/h
 - E PROMINENT-Membranpumpe "Gamma/4", Dosierleistung von 0,2 l/h

Temperaturführung

[0039]

T Heizkreislauf (HKL) für Reaktor: 70 °C; T (Reaktor) ca. 50 °C

T HKL Verdampfer: 150 °C; T (Verdampfer) ca. 120 °C

T HKL Kolonnensumpf + 1. Schuß: 180 °C; T (Kolonnensumpf) ca. 160 °C

T HKL 2. + 3. Schuß: 100 °C; T (am 3. Kolonnenschuß) ca. 89 °C

T HKL Vorwärmer: 50 °C

Beschreibung der Ausführung

[0040] Chlorsilane werden zusammen mit Wasser und Rückethanol in den angegebenen Dosiermengen in den Reaktor (beheizt, gerührt) dosiert. Die Dosierung aus dem Reaktor über den Vorwärmer auf die Kolonne wird so eingestellt, daß sich im Reaktor eine Flüssigkeitsmenge von ca. 25 bis 200 ml befindet. Gleichzeitig wird Ethanol über den Verdampfer in der angegebenen Dosierung in den unteren Teil der Kolonne eingespeist. Das entstehende Abgas (HCI) wird abgeführt. Überschüssiges Ethanol und Chlorsilane (incl. Chloralkoxysilane und -siloxane sowie gelöste HCI) werden kondensiert und als Rückethanol dem Reaktor zugeführt. Aus dem Kolonnensumpf wird kontinuierlich Produkt entnommen, so daß sich ein konstanter Flüssigkeitsspiegel im Kolonnensumpf einstellt.

Edukte

5

10

[0041]

PTCS (n-Propyltrichlorsilan, Reinheit = 99,3 FI-%)
Destilliertes Wasser (Reinheit = 98,5 FI-%)

Dosierung

20 [0042]

25

40

45

PTCS	ca. 1,45-1,65 mol/h
Ethanol	ca. 2,2 -3,4 mol/h
Rückethanol	ca. 3,0 -3,4 mol/h
Destilliertes Wasser	ca. 0,98 - 1,28 mol/h

Nachbehandlung

[0043] Das Produkt enthält noch geringe Mengen Chlorid, beispielsweise in Form von n-Propylethoxychlorsiloxanen.

Die Zugabe der stöchiometrischen Menge ethanolischer Natronlauge führt zur Ausfällung von NaCl, welches über eine Drucknutsche abfiltriert werden kann. Überschüssiges Ethanol wird am Rotationsverdampfer abgezogen. Dadurch steigt der Flammpunkt des Produkts.

Charakterisierung des Produkts (Werte in Klammern ohne Nachbehandlung)

[0044]

Flammpunkt	89 °C (40 °C)
SiO ₂ -Gehalt	41,3 % w/w
Viskosität	4,8 mPa s
Hydrolysierbares Chlorid	< 10 ppm (461 mg/kg)
Farbzahl	10 Apha

Beispiel 2

[0045] Kontinuierliche Herstellung eines Vinylethoxysiloxangemischs (DS 6498)

Beschreibung der Anlage

[0046] Versuchsapparatur wie in Beispiel 1 beschrieben.

Temperaturführung

⁵⁵ [0047]

T Heizkreislauf (HKL) für Reaktor: 70 °C; T (Reaktor) ca. 50 °C

T HKL Verdampfer: 150 °C; T (Verdampfer) ca. 120 °C

T HKL Kolonnensumpf + 1. Schuß: 180 °C; T (Kolonnensumpf) ca. 160 °C

T HKL 2. + 3. Schuß: 100 °C; T (am 3. Kolonnenschuß) ca. 87 °C

T HKL Vorwärmer: 50 °C

Beschreibung der Ausführung

[0048] Wie Beispiel 1 mit folgendem Unterschied:

10 Edukte

5

15

25

40

[0049]

VTCS (Vinyltrichlorsilan, Reinheit = 99.1 Fl-%)	
Ethanol (Reinheit = 98,5 FI-%)	
Destilliertes Wasser (wird im G	emisch 1 : 1 mit Ethanol zudosiert)

Dosierung

[0050]

VTCS	ca. 1,4 mol/h
Ethanol	ca. 1,8 mol/h
Rückethanol	ca. 3,4 mol/h
Destilliertes Wasser	ca. 1,25 mol/h

Nachbehandlung

[0051] Das Produkt enthält noch geringe Mengen Chlorid, beispielsweise in Form von Vinylethoxychlorsiloxanen. Die Zugabe der stöchiometrischen Menge ethanolischer Natronlauge führt zur Ausfällung von NaCl, welches über eine Drucknutsche abfiltriert werden kann. Überschüssiges Ethanol wird am Rotationsverdampfer abgezogen. Dadurch steigt der Flammpunkt des Produkts.

35 Charakterisierung des Produkts (ohne Nachbehandlung)

[0052]

SiO ₂	47,1 %
Viskosität	4,9 mPa s
Hydrolysierbares Chlorid	18 mg/kg
Farbzahl	45
Dichte	1,030 g/cm ³

Beispiel 3

[0053] Kontinuierliche Synthese von n-Propylvinylethoxysiloxan-Cokondensat (DS 6598)

Beschreibung der Anlage

[0054] Versuchsapparatur wie in Beispiel 1 beschrieben.

Temperaturführung

[0055]

55

T Heizkreislauf (HKL) für Reaktor: 70 °C; T (Reaktor) ca. 50 °C

T HKL Verdampfer: 150 °C; T (Verdampfer) ca. 112 °C

T HKL Kolonnensumpf + 1. Schuß: 180 °C; T (Kolonnensumpf) ca. 168 °C

T HKL 2. + 3. Schuß: 100 °C; T (am 3. Kolonnenschuß) ca. 85 °C

T HKL Vorwärmer: 50 °C

Beschreibung der Ausführung

[0056] Wie Beispiel 1 mit folgendem Unterschied:

10 Edukle

5

15

[0057]

VTCS (Vinyltrichlorsilan, Reinheit = 99,1 FI-%)

PICS (n-Propyltrichlorsilan, Reinheit = 99,3 FI-%)

Ethanol (Reinheit = 98,5 FI-%)

Destilliertes Wasser (wird im Gemisch 1: 1 mit Ethanol zudosiert)

VTCS und PTCS werden im Gemisch zugegeben, molares Mischungsverhältnis: 1 mol VTCS: 0,95 mol PTCS

20 Dosierung

[0058]

25

30

Chlorsilangemisch	ca. 2,0 mol/h
Ethanol	ca. 3,0 mol/h
Rückethanol	ca. 4,5 mol/h
Destilliertes Wasser	ca. 1,65 mol/h

Nachbehandlung

[0059] Das Produkt enthält noch geringe Mengen Chlorid, beispielsweise in Form von Vinyl/n-Propylethoxychlorsiloxanen. Die Zugabe der stöchiometrischen Menge ethanolischer Natronlauge führt zur Ausfällung von NaCl, welches über eine Drucknutsche abfiltriert werden kann. Überschüssiges Ethanol wird am Rotationsverdampfer abgezogen. Dadurch steigt der Flammpunkt des Produkts.

Charakterisierung des Produkts (ohne Nachbehandlung)

[0060]

40

45

50

	SiO ₂	43,2 %
ĺ	Viskosität	4,1 mPa s
	Hydrolysierbares Chlorid	163 mg/kg
	Farbzahl	15
	Freies Ethanol	0,7 Gew%
	Dichte	0,995 g/cm ³

Patentansprüche

1. Verfahren zur kontinuierlichen Herstellung eines Gemisches von Organoalkoxysiloxanen der allgemeinen Formel I

$$R'O - [Si - O -]_m - [Si - O -]_n R'$$

$$OR' \qquad OR'$$
(I),

worin Gruppen R und R" gleich oder verschieden sind und Methyl, Ethyl, Vinyl, n-Propyl, i-Propyl, γ-Chlorpropyl, n-Butyl, i-Butyl, n-Pentyl, i-Pentyl, n-Hexyl, i-Hexyl, n-Heptyl, n-Octyl, i-Octyl, Hexadecyl, Octadecyl oder Alkoxy bedeuten, R' eine Methyl- oder Ethylgruppe darstellt, n und m gleich oder verschieden sind und eine Zahl von 0 bis 20 darstellen, mit der Maßgabe (n+m) ≥ 2,

indem man in einer ersten Verfahrensstufe die Komponenten (i) Organotrichlorsilan oder ein Gemisch aus Organotrichlorsilanen oder ein Gemisch aus mindestens einem Organotrichlorsilan und Tetrachlorsilan, (ii) Wasser und (iii) Alkohol in einem molaren Verhältnis (i): (ii): (iii) von 1: (0,59 bis 0,95): (0,5 bis 100) zusammenbringt, bei einer Temperatur von 0 bis 150 °C reagieren läßt, gleichzeitig Chlorwasserstoff aus dem System entfernt und Rohprodukt nach einer mittleren Verweilzeit von 0,5 bis 180 Minuten anteilig in die Reaktions-Destillationskolonne der zweiten Verfahrensstufe überführt, hier flüchtige Komponenten als Kopfprodukt abführt und die Organoalkoxysiloxane als Sumpfprodukt erhält, wobei die Reaktions-Destillationskolonne der zweiten Verfahrensstufe bei einer Sumpftemperatur von 50 bis 200 °C betrieben wird.

2. Verfahren nach Anspruch 1,

10

15

20

25

30

40

45

55

dadurch gekennzeichnet,

daß man als Organotrichlorsilan Methyltrichlorsilan, Vinyltrichlorsilan, Ethyltrichlorsilan, n-Propyltrichlorsilan, i-Propyltrichlorsilan, i-Butyltrichlorsilan, n-Butyltrichlorsilan, Pentyltrichlorsilan, Hexyltrichlorsilan, Hexadecyltrichlorsilan, n-Octyltrichlorsilan, i-Octyltrichlorsilan, Hexadecyltrichlorsilan oder Octadecyltrichlorsilan einsetzt.

- 3. Verfahren nach Anspruch 1 oder 2,
- dadurch gekennzeichnet,

daß man als Alkohol (iii) Methanol oder Ethanol einsetzt.

- 4. Verfahren nach einem der Ansprüche 1 bis 3,
 - dadurch gekennzeichnet,

daß man die Komponenten (i), (ii) und (iii) in einem molaren Verhältnis von 1 : (≥ 0,6 bis 0,9): (1 bis 3) einsetzt.

- Verfahren nach einem der Ansprüche 1 bis 4, dadurch gekennzeichnet,
 - daß man anteilig Rohprodukt nach einer mittleren Verweilzeit von 1 bis 60 Minuten aus der ersten Verfahrensstufe in die Reaktions-Destillationskolonne der zweiten Verfahrensstufe überführt.
- 6. Verfahren nach einem der Ansprüche 1 bis 5,
 - dadurch gekennzeichnet,

daß man das Rohprodukt aus der ersten Verfahrensstufe vor Eintritt in die zweite Verfahrensstufe über einen Vorwärmer führt.

- 7. Verfahren nach einem der Ansprüche 1 bis 6,
 - dadurch gekennzeichnet,

daß man das Rohprodukt aus der ersten Verfahrensstufe der oberen Hälfte der Reaktions-Destillationskolonne zuführt.

- 8. Verfahren nach einem der Ansprüche 1 bis 7,
 - dadurch gekennzeichnet,

daß man in den unteren Teil der Reaktions-Destillationskolonne der zweiten Verfahrensstufe zusätzlich Alkohol in einem molaren Verhältnis der Komponenten (i): (iii) von 1: (0,1 bis 100) einspeist.

 Verfahren nach einem der Ansprüche 1 bis 7, dadurch gekennzeichnet,

daß man die in der zweiten Verfahrensstufe am Kolonnenkopf anfallende Alkoholfraktion nach Kondensation in die Reaktions-Destillationskolonne der zweiten Verfahrensstufe und/oder in die erste Verfahrensstufe zurückführt.

- Gemisch linearer, cyclischer und/oder netzartiger Organoalkoxysiloxane gemäß Formel I, erhältlich nach mindestens einem der Ansprüche 1 bis 9.
- 11. Verwendung eines Gemischs von Organoalkoxysiloxanen nach Anspruch 10 oder hergestellt nach einem der Ansprüche 1 bis 9 als Konzentrat, in verdünnter Form, in emulgierter Form oder in Mitteln für die Behandlung von anorganischen Oberflächen.
- 12. Verwendung nach Anspruch 11 für die Behandlung einer anorganischen Oberfläche, für die wasser-, öl-, schmutzund/oder farbabweisende oder korrosionverhindernde oder haftvermittelnde Ausstattung von Metall, Keramik, Kunststein, Glas, Baustoffen, Bauteilen und Bauwerken, für die Hydrophobierung und Oberflächenmodifizierung von Textilien, Leder, Zellulose- und Stärkeprodukten, für die Beschichtung von Glas- und Mineralfasern, als Bindemittel, als Zusatz zu Bindemittel, für die Oberflächenmodifizierung von Füllstoffen, für die Verbesserung der rheologischen Eigenschaften von Dispersionen und Emulsionen, als Haftvermittler, als Trennmittel, als Vernetzer sowie als Zusatzstoff für Farben und Lacke.

5

10

15

20

30

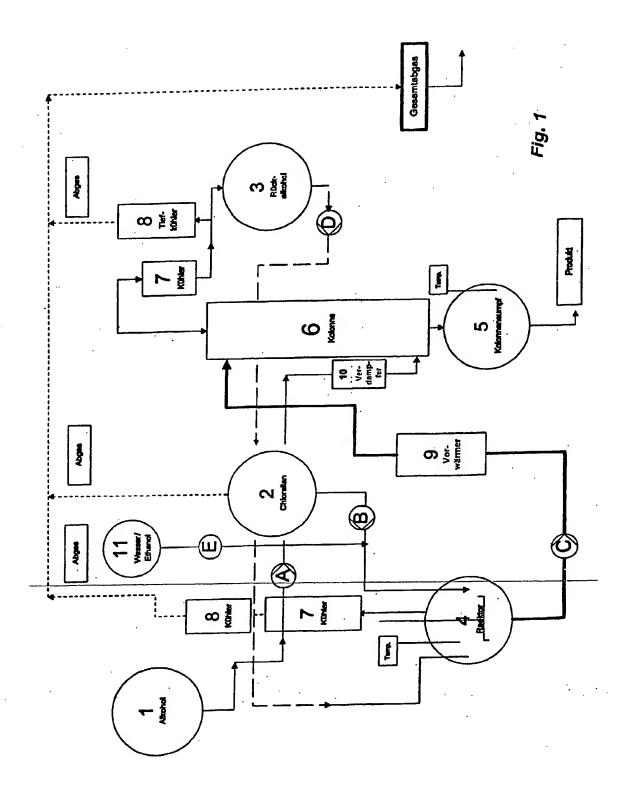
25

35

40

45

50



Europäisches Patentamt

European Patent Office

Office européen des brevets



11) EP 1 205 505 A3

(12)

EUROPÄISCHE PATENTANMELDUNG

(88) Veröffentlichungstag A3: 22.01.2003 Patentblatt 2003/04

(51) Int CI.7: C08G 77/06, C07F 7/08

(43) Veröffentlichungstag A2: 15.05.2002 Patentblatt 2002/20

(21) Anmeldenummer: 01122999.4

(22) Anmeldetag: 26.09.2001

(84) Benannte Vertragsstaaten:

AT BE CH CY DE DK ES FI FR GB GR IE IT LI LU MC NL PT SE TR Benannte Erstreckungsstaaten:

AL LT LV MK RO SI

(30) Priorität: 14.11.2000 DE 10056343

(71) Anmelder: Degussa AG 40474 Düsseldorf (DE)

(72) Erfinder:

 Standke, Burkhard, Dr. 79540 Lörrach (DE)

Horn, Michael, Dr.
 79618 Rheinfelden (DE)

(54) Kontinuierliches Verfahren zur Herstellung von Organoalkoxysiloxanen

(57) Die vorliegende Erfindung betrifft ein spezielles Verfahren zur kontinuierlichen Herstellung eines Gemischs von Organoalkoxysiloxanen, ausgehend von (i) einem Organotrichlorsilan oder einem Gemisch von Organotrichlorsilanen oder einem Gemisch aus mindestens einem Organotrichlorsilan und Tetrachlorsilan, (ii)

Wasser und (iii) Alkohol.

Ferner betrifft die vorliegende Erfindung Gemische von Organoalkoxysiloxanen, die nach dem kontinuierlichen Verfahren erhältlich sind sowie die Verwendung solcher Gemische.

EP 1 205 505 A3



EUROPÄISCHER RECHERCHENBERICHT

Nummer der Anmeldung EP 01 12 2999

	EINSCHLAGIG	E DOKUMENTE		
(ategorie	Kennzeichnung des Dokur der maßgebliche	ments mit Angabe, soweit erforder en Teile	lich, Betrittt Anspruch	KLASSIFIKATION DER ANMELDUNG (Int.CI.7)
X				C08G77/06 C07F7/08
x	US 3 792 071 A (BAI 12. Februar 1974 (* Spalte 1, Zeile 2 Ansprüche 1-7 *		68;	
X	US 4 506 087 A (FIS 19. März 1985 (1985 * Spalte 1, Zeile 5 Beispiel 2 *		4;	
Х	EP 0 650 968 A (NUI 3. Mai 1995 (1995-(* das ganze Dokumer		1-12	
X,D	AL) 7. Oktober 1986	27 - Spalte 2, Zeile		RECHERCHIERTE SACHGEBIETE (InLC).7)
Der von	liegende Recherchenbericht wu	rde für alle Patentansprüche enste	olft	
 	Recherchenort	Abschlußdatum der Bechero		Prüle
	MÜNCHEN	25. November	2002 Ko1	itz, R
X : von b Y : von b ander A : techr O : nicht	TEGORIE DER GENANNTEN DOKU esonderer Bedeutung allein betrach esonderer Bedeutung in Verbindung en Veröffentlichung derseben Kateg ologischer Hintergrund schriftliche Offenbarung shertilæratur	E: Alteres Pernach dem mit einer D: in der Antronere L: aus ander	dentdokument, das jedoc Anmeldedatum veröffen meldung angeführtes en Gründen angeführtes er gleichen Patentfamilie	tlicht worden ist kument Dokument

ANHANG ZUM EUROPÄISCHEN RECHERCHENBERICHT ÜBER DIE EUROPÄISCHE PATENTANMELDUNG NR.

EP 01 12 2999

In diesen. Anhang sind die Mitglieder der Patentfamilien der im übengenannten europäischen Recherchenbericht langeführten idatentdokumente angegeben. Die Angaben über die Familienmitglieder entsprechen dem Stand der Datei des Europäischen Patentamts and Diese Angaben dienen nur zur Unterrichtung und lerfolgen ohne Gewähr.

25-11-2002

-# 11J 0	n Recherchenbe lührles Palentdo		Datum der Veröffentlichung		Mitglied(er) Patentfami		Datum der Veröffentlichun
GB (674137	А	18-06-1952	LU	30322	A	
US :	3792071	Α	12-02-1974	DE.	2061189	A1	15-06-1972
•	5, 120, 2	• •		ΑÜ	468849	В	22-01-1976
				AU	3666871	A	14-06-1973
				BE	776510	A1	12-06-1972
				ČĀ	959854		24-12-1974
				FR	2117649		21-07-1972
				GB	1357624		26-06-1974
				IT	945352		10-05-1973
				JΡ	51028621		20-08-1976
				NL	7116742		13-06-1972
us a	 4506087	Α	19-03-1985	DE	3236628	A1	05-04-1984
				AT	40371	T	15-02-1989
				DD	210281	A5	06-06-1984
				DE	3379045	D1	02-03-1989
				EP	0107765	A2	09-05-1984
				JP	1866347	C	26-08-1994
				JP	5049675	В	26-07-1993
				JP	59088492	Α	22-05-1984
EP (0650968	Α	03-05-1995	DE	4336600	C1	20-10-1994
				EP	0650968	A1	03-05-1995
US ·	4226793	A	07-10-1980	DE	2744726		12-04-1979
				CA	1124258	Al	25-05-1982
				FR	2405262	–	04-05-1979
				GB	2005287		19 - 04 -1 979
				JP	1416496		22-12-1987
				JP	54061296		17-05-1979
				JP	62000918		10-01-1987
				NL	7810033	. , ,	09-04-1979
				ИО	783361		06-04-1979
				SE	442203		09-12-1985
		-		SE	7810401	Α	06-04-1979

Für nähere Einzelheiten zu diesem Anhang : siehe Amtsblatt des Europäischen Patentamts, Nr.12/82

i

.